JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

2005年 1月18日

号 顧番

Application Number:

特願2005-010691

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号 The country code and number

of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is IP2005-010691

願 人 宇部興産株式会社

Applicant(s):

4月12日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





竹町麻 百块口 KY101346 【整理番号】 特許庁長官殿 【あて先】 C08F136/06 【国際特許分類】 CO8L 9/00 【発明者】 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 【住所又は居所】 学工場内 岡本 尚美 【氏名】 【発明者】 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 【住所又は居所】 学工場内 永久 光春 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000000206 宇部興産株式会社 【氏名又は名称】

【氏名又は名称】 宇部興産株式会 【代表者】 常見 和正 【手数料の表示】 【子納台帳番号】 012254 【納付金額】 16.000円

 【提出物件の目録】
 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1

「百州口」付訂明小ツ戦四

【請求項1】

(A) (1) 水分の濃度が調節された、1,3-ブタジエンと炭化水素系有機溶剤を主 成分としてなる混合物に、有機アルミニウム化合物と可溶性コバルト化合物から得られる シスー1、4 重合触媒を添加して1、3 ーブタジエンをシスー1、4 重合する工程、引き 続き、(2)得られた重合反応混合物中に可溶性コパルト化合物と一般式A1R3(但し 、Rは炭素数1~6のアルキル基、フェニル基又はシクロアルキル基である)で表される 有機アルミニウム化合物とニ硫化炭素とから得られる触媒を存在させて、1,3ープタジ エンを1,2重合する工程から得られたピニル・シスーポリブタジエン、及び、(B)上 記シスー1,4重合触媒を添加して1,3-ブタジエンをシスー1,4重合する工程で得 られたシスーポリプタジエンを溶液混合することを特徴とするピニル・シスーポリプタジ エンゴム(a)20~80重量%と、(a)以外のジエン系ゴム(b)80~20重量% とからなるゴム成分(a)+(b) 100重量部とゴム補強剤(c) 22~55重量 部とからなることを特徴とするベーストレッド用ゴム組成物。

【請求項2】

前記ピニル・シスポリプタジエンゴム(a)の製造工程において、前記(A)(2)の 1、3-ブタジエンを1、2重合する工程の重合温度が−5~50℃であることを特徴と する請求項しに記載のベーストレッド用ゴム組成物。

【請求項3】

前記ピニル・シスポリブタジエンゴム(a)の製造工程において、前記(A)で得られ たビニル・シスーポリプタジエンの沸騰n-ヘキサン不溶分の割合(Hl) カサ l0~60 重量%であることを特徴とする請求項1~2に記載のベーストレッド用ゴム組成物。

【請求項4】

前記ピニル・シスポリプタジエンゴム (a) において、(A) (1) のシスー1, 4重 合する工程で得られたシスーポリプタジエンの5%トルエン溶液粘度(Tcp))が15 0~250であることを特徴とする請求項1~3に記載のベーストレッド用ゴム組成物。

【請求項5】 (a)以外のジエン系ゴム (b) が、天然ゴム及び/又はポリイソブレンであることを 特徴とする請求項1~4に記載のベーストレッド用ゴム組成物。

【請求項6】

ゴム補強剤(c)がカーボンブラックであることを特徴とする請求項1~5に記載のペ ーストレッド用ゴム組成物。

| 盲从口| 切和官 【発明の名称】ベーストレッド用ゴム組成物 【技術分野】

[0001]

本発明は、ペーストレッド用ゴム組成物に関するものであり、さらに詳しくは、タイヤ の内部発熱性と押出し加工性をパランス良く両立させた新規なピニル・シスポリブタジエ ンによるペーストレッド用ゴム組成物に関するものである。また、本発明のタイヤに使用 されるゴム組成物は、更にタイヤにおけるキャップトレッド、サイドウォール、ランフラ ットタイヤのサイド補強層、カーカス、ベルト、スティフナー、インナーライナー、チェ ーファー、ピード等のタイヤ部材や、防振ゴム、ホース、ベルト、ゴムロール、ゴムクー ラー、靴底ゴムなどの工業製品、その他のコンポジット、接着剤、プラスチックの改質剤 なとにも用いる事ができる。

【背景技術】

[0002]

ポリプタジエンは、いわゆるミクロ構造として、1,4-位での重合で生成した結合部 分(1,4一構造)と1,2一位での重合で生成した結合部分(1,2一構造)とか分子鎖 中に共存する。1,4一構造は、更にシス構造とトランス構造の二種に分けられる。一方 、1,2-構造は、ビニル基を側鎖とする構造をとる。

[0003]

従来、ピニル・シスポリプタジエンゴム組成物の製造方法は、ペンゼン,トルエン,キ シレンなどの芳香族炭化水素系溶媒で行われてきた。これらの溶媒を用いると重合溶液の 粘度が高く撹拌、伝熱,移送なとに問題があり、溶媒の回収には過大なエネルギーが必要 であった。

[0004]

上記の製造方法としては、前記の不活性有機溶媒中で水,可溶性コパルト化合物と一般 式 $A1R_nX_{3-n}$ (但しRは炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基、フェニル基又はシクロアルキル 基であり、Xはハロゲン元素であり、nは1.5~2の数字)で表せる有機アルミニウム クロライドから得られた触媒を用いて1、3ーブタジエンをシス1、4重合してBRを製 造して、次いでこの重合系に1、3-ブタジエン及び/または前記浴媒を添加するか或い は添加しないで可溶性コパルト化合物と一般式AIR3(但しRは炭素数1~6のアルキ ル基、フェニル基又はシクロアルキル基である)で表せる有機アルミニウム化合物と二硫 化炭素とから得られる触媒を存在させて1、3ープタジエンをシンジオタクチック1、2 重合(以下、1、2重合と略す)する方法(例之は、特公昭49-17666号公報(特 許文献1),特公昭49-17667号公報(特許文献2)参照)は公知である。

[0005]

また、例之は、特公昭62-171号公報(特許文献3),特公昭63-36324号 公報(特許文献4),特公平2-37927号公報(特許文献5),特公平2-3808 1号公報(特許文献6),特公平3-63566号公報(特許文献7)には、二硫化炭素 の存在下又は不在下に1,3-ブタジェンをシス1,4重合して製造,さらには製造した 後に1、3-ブタジエンと二硫化炭素を分離・回収して二硫化炭素を実質的に含有しない 1,3-ブタジエンや前記の不活性有機溶媒を循環させる方法などが記載されている。更 に特公平4-48815号公報(特許文献8)には配合物のダイスウェル比が小さく,そ の加硫物がタイヤのサイドウォールとして好適な引張応力と耐屈曲亀裂成長性に優れたゴ ム組成物が記載されている。

[0006]

また、特開2000-44633号公報(特許文献9)には、n-ブタン,シス2-ブ テン、トランスー 2 ープテン,及びプテンー l などの C 4 留分を主成分とする不活性有機 溶媒中で製造する方法が記載されている。この方法でのコム組成物が含有する 1・2 ーポ リプタジエンは短繊維結晶であり、短繊維結晶の長軸長さの分布が繊維長さの98%以上 が V ・ V μ III 不例 じの 7) Ι V ル以上ル V ・ ζ μ III 不例 じのることが 乱収され、 守つれた ゴム組成物はシス1, 4ポリブタジエンゴム (以下, BRと略す) の成形性や引張応力, 引張強さ、耐屈曲亀裂成長性などを改良されることが記載されている。しかしなから、用 徐によっては種々の特性が改良されたゴム組成物が求められていた。

[0007]

【特許文献1】特公昭49-17666号公報

【特許文献2】特公昭49-17667号公報

【特許文献3】特公昭62-171号公報

【特許文献4】特公昭63-36324号公報

【特許文献5】特公平2-37927号公報

【特許文献6】特公平2-38081号公報 【特許文献7】特公平3-63566号公報

【特許文献8】特公平4-48815号公報

【特許文献9】特開2000-44633号公報

[0008]

一般にタイヤは、操縦性、耐久性等に優れることが要求され、特に安全面では湿潤路面 でのウェットスキッド性に優れることが要求される。また、近年の省資源化の社会的要求 に基づき、タイヤにおいては転がり抵抗の小さいタイヤ、即ちエネルギー損失の小さいタ イヤの研究開発が行われている。自由回転のタイヤで消費されるエネルギー損失は、タイ ヤ構造などによっても変化するが、トレッド部で全体の約1/2が消費される。従って、 トレッドゴムのエネルギー損失を減少させれば、転かり時のエネルギー損失が小さいタイ ヤが得られる。

[0009]

そこで、トレッドゴムのエネルギー損失か小さくなるように改質することが試みられて いる。しかし、かかるゴムの改質はウェットスキッド性を低下させる傾向にある。転かり 抵抗の改良とウェットスキッド性の改良は一般的に相反する事項なので、これらを両立す るため、タイヤ構造に種々の改良工夫が試みられている。その工夫の一つとして、トレッ ドをキャップトレッドとベーストレッドとの二層化することが挙げられる。即ち、ウェッ トスキッド性に優れるキャップトレッドとエネルギー損失の小さいベーストレッドとにト レッドを二層化して、全体としてのタイヤのウェットスキッド性を高め、且つエネルギー 損失を低下させようというものである。

[0010]

ペーストレッド用ゴムとしては、低発熱性のゴムが要求される。低発熱性のゴムとして は、天然ゴム、イソプレンゴム、cisl、4 ーポリブタジエンゴムが挙げられ、これら のゴムにカーポンプラックを配合したものが用いられる。ゴム以外で低発熱性を引き出す には、粒子径の大きい低補強性のカーポンプラックを使用したりカーポンプラックの配合 量の低減が考えられるが、これらの方法はゴムの弾性率や耐疲労性を低下させたり、ダイ スウェルが大きくなるという問題が発生してしまう。また、ナイロンやピニロンの短嶽維 を配合してゴムを高弾性化することで低発熱性を引き出す方法もあるが、これらの短繊維 はゴムとの接着が不十分なので疲労寿命が短いという欠点を有している。

[0011]

一方、乗用車用タイヤにおいてキャップ/ベース方式を採用する際は、キャップトレッ ドとベーストレッドの共押出時において、両部材間のダイスウェルが異なることで押出物 か反り返るという問題が生じる。この問題はベーストレッドゴムのダイスウェルが小さく なれば解消する方向にあり、高補強性のカーポンプラックを多量配合すればダイスウェル は小さくなるが、発熱が大きくなるので、ダイスウェルと低発熱を同時に満足する方法が 望まれている。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、加硫物が低発熱性で、ダイスウェルの小さいベーストレッド用ゴム組成物を 得ることを目的としている。

【課題を解決するための手段】

[0013]

本発明は、(A) (1) 水分の濃度が調節された、1,3-ブタジエンと炭化水素系有 機溶剤を主成分としてなる混合物に、有機アルミニウム化合物と可溶性コパルト化合物か ら得られるシスー1,4重合触媒を添加して1,3-ブタジエンをシスー1,4重合する 工程、引き続き、(2)得られた重合反応混合物中に可溶性コパルト化合物と一般式A1 R₃ (但し、Rは炭素数1~6のアルキル基、フェニル基又はシクロアルキル基である)で 表される有機アルミニウム化合物と二硫化炭素とから得られる触媒を存在させて、1,3 ープタジエンを1,2重合する工程から得られたビニル・シスーポリプタジエン、及び、 (B)上記シスー1、4重合触媒を添加して1、3ープタジエンをシスー1、4重合する 工程で得られたシスーポリプタジエンを溶液混合することを特徴とするピニル・シスーポ リプタジエンゴム(a)20~80重量%と、(a)以外のジエン系ゴム(b)80~2 0重量%とからなるゴム成分(a)+(b)100重量部とゴム補強剤(c)25~55 重量部とからなることを特徴とするペーストレッド用ゴム組成物に関する。

[0014]

また、本発明は、前記ピニル・シスポリブタジエンゴム(a)の製造工程において、前 記 (A) (2) の1,3-ブタジエンを1,2重合する工程の重合温度が-5~50℃で あることを特徴とするベーストレッド用ゴム組成物に関する。

[0015]

また、本発明は、前記ピニル・シスポリプタジエンゴム(a)の製造工程において、前 記(A)で得られたビニル・シスーポリブタジエンの沸騰n-ヘキサン不溶分の割合(H I) か10~60重量%であることを特徴とするベーストレッド用ゴム組成物に関する。

[0016]

また、本発明は、前記ピニル・シスポリプタジエンゴム(a)において、(A)(1) のシスー1,4重合する工程で得られたシスーポリプタジエンの5%トルエン溶液粘度(Tcp))が150~250であることを特徴とするペーストレッド用ゴム組成物に関す る。

[0017]

また、本発明は、(a)以外のジエン系ゴム(b)が、天然ゴム及び/又はポリイソブ レンであることを特徴とするペーストレッド用ゴム組成物に関する。

また、本発明は、ゴム補強剤(c)がカーポンプラックであることを特徴とするペース トレッド用ゴム組成物に関する。

【発明を実施するための最良の形態】

[0019]

本発明のピニル・シスーポリプタジエンゴム(a)は、(A)(1)水分の濃度が調節 された、1,3-ブタジエンと炭化水素系有機溶剤を主成分としてなる混合物に、有機ア ルミニウム化合物と可溶性コパルト化合物から得られるシスー1,4重合触媒を添加して 1,3-ブタジエンをシスー1,4重合する工程、引き続き、(2)得られた重合反応混 合物中に可溶性コバルト化合物と一般式A1R3(但し、Rは炭素数1~6のアルキル基 フェニル基又はシクロアルキル基である)で表される有機アルミニウム化合物と二硫化 炭素とから得られる触媒を存在させて、1、3ープタジエンを1,2重合する工程から得 られたピニル・シスーポリブタジエン、及び、(B)上記シスー1,4重合触媒を添加し て1、3-ブタジエンをシスー1、4重合する工程で得られたシスーポリブタジエン を混合することにより製造される。

上記(A)ビニル・シスーポリプタジエンは、例えば以下の製造方法で好適に得られる

[0021]

炭化水素系溶媒として、トルエン、ペンゼン、キシレン等の芳香族系炭化水素、n−へ キサン、ブタン、ヘブタン、ペンタン等の脂肪族炭化水素、シクロペンタン、シクロヘキ サン等の脂環式炭化水素、上記のオレフィン化合物やシスー2ープテン、トランスー2-プテン等のオレフィン系炭化水素、ミネラルスピリット、ソルベントナフサ、ケロシン等 の炭化水素系溶媒、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素系溶媒等が挙げられ、1,3ー ブタジエンモノマーそのものを重合溶媒に用いて製造しても良い。中でも、トルエン、シ クロヘキサン、あるいは、シスー2ープテンとトランスー2ープテンとの混合物などが好 適に用いられる。

[0022]

次に1.3-ブタジエンと前記溶媒とを混合して得られた混合媒体中の水分の濃度を調 節する。水分は前記媒体中の有機アルミニウムクロライド1モル当たり、好ましくは0. $1\sim 1$. 0 モル,特に好ましくは 0 . $2\sim 1$. 0 モルの範囲である。この範囲以外では触 媒活性が低下したり、シス1、4構造含有率が低下したり、分子量が異常に低下又は高く なったり、重合時のゲルの発生を抑制することができず、このため重合槽などへのゲルの 付着が起り、更に連続重合時間を延はすことができないので好ましくない。水分の濃度を 調節する方法は公知の方法が適用できる。多孔質濾過材を通して添加・分散させる方法(特開平4-85304号公報)も有効である。

[0023]

水分の濃度を調節して得られた溶液には有機アルミニウム化合物を添加する。有機アル ミニウム化合物としては,トリアルキルアルミニウムやジアルキルアルミニウムクロライ ド、ジアルキルアルミニウムプロマイド、アルキルアルミニウムセスキクロライド、アル キルアルミニウムセスキプロマイド、アルキルアルミニウムジクロライド等である。

[0024]

具体的な化合物としては、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイ ソプチルアルミニウム、トリヘキシルアルミニウム、トリオクチルアルミニウム、トリデ シルアルミニウムなどのトリアルキルアルミニウムを挙げることができる。さらに、ジメ チルアルミニウムクロライド、ジエチルアルミニウムクロライドなどのジアルキルアルミ ニウムクロライド、セスキエチルアルミニウムクロライド、エチルアルミニウムジクロラ イドなどのような有機アルミニウムハロゲン化合物、ジエチルアルミニウムハイドライド ゛ジイソブチルアルミニウムハイドライド、セスキエチルアルミニウムハイドライドのよ うな水素化有機アルミニウム化合物も含まれる。これらの有機アルミニウム化合物は、二 種類以上併用することができる。

[0025]

有機アルミニウム化合物の使用量の具体例としては、1、3-ブタジエンの全量1モル 当たり0.1ミリモル以上,特に0.5~50ミリモルが好ましい。

[0026]

次いで、有機アルミニウム化合物を添加した混合媒体に可溶性コパルト化合物を添加し てシス1,4重合する。可溶性コパルト化合物としては,炭化水素系溶媒を主成分とする 不活性媒体又は液体1、3ープタジエンに可溶なものであるか又は、均一に分散できる。 例之はコパルト(11)アセチルアセトナート,コパルト(111)アセチルアセトナートな とコバルトのβージケトン錯体,コパルトアセト酢酸エチルエステル錯体のようなコパル トのβーケト酸エステル錯体,コパルトオクトエート,コパルトナフテネート,コパルト ベンゾエートなどの炭素数6以上の有機カルポン酸コバルト塩,塩化コバルトビリジン錯 体、塩化コパルトエチルアルコール錯体などのハロゲン化コパルト錯体などを挙げること ができる。可溶性コパルト化合物の使用量は1,3-ブタジエンの1モル当たり0.00 1ミリモル以上,特に0.005ミリモル以上であることが好ましい。 また可溶性コパル

Cルロ切に刈りる月城1ルミーソムノロノゴトのモル比(A1/ しひ)は10以上しめり ,特に50以上であることが好ましい。また,可溶性コバルト化合物以外にもニッケルの 有機カルポン酸塩、ニッケルの有機錯塩、有機リチウム化合物、ネオジウムの有機カルボ ン酸塩、ネオジウムの有機錯塩を使用することも可能である。

[0027]

シス1,4重合する温度は0℃を超える温度~100℃,好ましくは10~100℃、 更に好ましくは20~100℃までの温度範囲で1,3-ブタジエンをシス1,4重合す る。重合時間(平均滯留時間)は10分~2時間の範囲が好ましい。シス1,4重合後の ポリマー濃度は5~26重量%となるようにシス1、4重合を行うことが好ましい。重合 槽は1槽,又は2槽以上の槽を連結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて溶液を 攪拌混合して行う。重合に用いる重合槽としては高粘度液攪拌装置付きの重合槽, 例えは 特公昭40-2645号に記載された装置を用いることができる。

[0028]

本発明のシス1,4重合時に公知の分子量調節剤、例えばシクロオクタジエン,アレン ,メチルアレン(1,2-ブタジエン)などの非共役ジエン類,又はエチレン,プロビレ ン,プテンー1などのlphaーオレフィン類を使用することができる。又重合時のゲルの生成 を更に抑制するために公知のゲル化防止剤を使用することができる。

[0029]

重合生成物の特性としては、シスー1,4構造含有率が一般に90%以上,特に95% 以上であることが好ましく、ムーニー粘度 (ML_{!+4} 100℃;以下MLと略す) は10 ~130、特に15~80が好ましく、5%トルエン溶液粘度(Tcp))は150~2 50であることが好ましく、実質的にゲル分を含有しない。

[0030]

次いで、前記の如くして得られたシス1,4重合物に1,3ープタジエンを添加しても 添加しなくてもよい。そして,一般式A1R3で表せる有機アルミニウム化合物と二硫化 **炭素,必要なら前記の可溶性コパルト化合物を添加して1,3-ブタジエンを1,2重合** してビニル・シスポリプタジエンゴム(VCR)を製造する。一般式A1R3で表せる有 機アルミニウム化合物としてはトリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリ イソプチルアルミニウム,トリnーヘキシルアルミニウム,トリフェニルアルミニウムな とを好適に挙げることができる。 有機アルミニウム化合物は 1, 3ープタジエン 1モル当 たり0.1ミリモル以上,特に0.5~50ミリモル以上である。二硫化炭素は特に限定 されないが水分を含まないものであることが好ましい。二硫化炭素の濃度は20ミリモル / L以下,特に好ましくは0.01~10ミリモル/ Lである。二硫化炭素の代替として 公知のイソチオシアン酸フェニルやキサントゲン酸化合物を使用してもよい。

[0031]

1,2重合する温度は一5~100℃が好ましく,特に一5~50℃が好ましい。1, 2 重合する際の重合系には前記のシス重合液 1 0 0 重量部当たり 1 ~ 5 0 重量部、好まし くは $1\sim 2$ 0 重量部の 1 , 3 ープタジエンを添加することで 1 , 2 重合時の 1 , 2 ーポリ ブタジエンの収量を増大させることができる。重合時間(平均滞留時間)は 1 0 分~ 2 時 間の範囲が好ましい。 1.2重合後のポリマー濃度は9~29重量%となるように1,2 重合を行うことが好ましい。重合槽は1槽,又は2槽以上の槽を連結して行われる。重合 は重合槽(重合器)内にて重合溶液を攪拌混合して行う。1,2重合に用いる重合槽とし ては1、2重合中に更に高粘度となり、ポリマーが付着しやすいので高粘度液攪拌装置付 きの重合槽、側えは特公昭40-2645号公報に記載された装置を用いることができる

[0032]

重合反応が所定の重合率に達した後、常法に従って公知の老化防止剤を添加することが できる。老化防止剤の代表としてはフェノール系の2,6-ジーt-ブチル-p-クレゾ ール (BHT), リン系のトリノニルフェニルフォスファイト(TNP), 硫黄系の4. 6ービス(オクチルチオメチル)ーoークレゾール、ジラウリルー3,3′ーチオジプロビ

[0033]

このようにして得られたビニル・シスーポリプタジエンの沸騰n-ヘキサン不溶分の割合 (HI) が $10\sim60$ 重量%であることが好ましく、特に $30\sim50$ 重量%が好ましい。沸騰n-ヘキサン可溶分はミクロ構造が90%以上のシス1, 4-ポリプタジエンである。

[0034]

【0034】 このようにして得られたVCRを分離取得した残部の未反応の1、3 ーブタジエン、不活性媒体及び二硫化炭素を含有する混合物から蒸留により1、3 ーブタジエン、不活性媒体及び二硫化炭素を含有する混合物から蒸留により1、3 ーブタジエン、不活性媒体とで力離して、一方、二硫化炭素を吸着分離処理、あるいは二硫化炭素付加物の分離処理によって二硫化炭素を分離除去し、二硫化炭素を実質的に含有しない1、3 ーブタジエンと不活性媒体とを回収する。また、前記の混合物から蒸留によって3 成分を化火炭スで、0 蒸留から前記の吸着分離あるいは二硫化炭素を実質的に含有しない1、3 ーブタジエンと、 二・ 二硫化炭素を実質的に含有しない1、3 ーブタジエンと、 一 3 ー 7 タジエンを混合して使用される。 体とは新たに補充した1、3 ー 7 タジエンを混合して使用される。

[0035]

本発明による方法で連続運転すると、触媒成分の操作性に優れ、高い触媒効率で工業的に有別にVCRを連続的に長時間製造することができる。特に、重合槽内の内壁や攪拌製、その他攪拌が緩慢な部分に付着することもなく、高い転化率で工業的に有利に連続製造できる。

[0036]

前記(B)シスーポリプタジエンは、例えば以下の製造方法で好適に得られる。

[0037]

上記 (A) (1) の製造方法、すなわち、シスー1、4重合触媒を添加して1、3ープタジエンをシスー1、4重合する工程と同様にして製造できる。

[0038]

得られたシスーポリブタジエンは、シス 1 、4 一構造含有率が一般に 90%以上、特に 95%以上であることが好ましく、ムーニー粘度(ML_{1+4} 100%;以下MLと略す)は $10\sim130$ 、特に $15\sim80$ が好ましく、5%トルエン 20% お渡 $10\sim130$ か 10% かり 10% か 10%

[0039]

本発明のピニル・シスーポリプタジエンゴム (a) は、(A) ピニル・シスーポリプタジエンと (B) シスーポリプタジエンとを溶液混合して得られ、当該ピニル・シスーポリプタジエンゴム (a) における (A) と (B) の割合は、 (A) \angle (B) = $10 \sim 50$ 重量% \angle 90 \sim 50 重量% であることが好ましい。

[0040]

次に、本発明に使用されるペーストレッド用ゴム組成物は、前記のビニル・シスポリブタジエン (a)、(a)以外のジエン系ゴム (b)、ゴム補強剤 (c)を配合してなる。

[0041]

前記のジェン系ゴム(b)としては、ハイシスポリプタジェンゴム、ローシスポリプタジェンゴム(BR)、天然ゴム、ポリイソプレンゴム、乳化重合若しくは溶液重合スチレンプタジェンゴム(SBR)、エチレンプロピレンジエンゴム(EPDM)、ニトリルゴム(NBR)、プチルゴム(11R)、クロロプレンゴム(CR)などが挙げられる。

また、これらゴムの誘導体、例えば錫化合物で変性されたポリブタジエンゴムやエポキシ変性、シラン変性、マレイン酸変性された上記ゴムなども用いることができ、これらのゴムは単独でも、二種以上組み合わせて用いても良い。

[0043]

本発明の(c) 成分のゴム補強剤としては、各種のカーポンプラック以外に、ホワイトカーボン、活性化炭酸カルシウム、超微粒子珪酸マグネシウム等の無機補強剤やシンジオタクチック1・2ポリプタジエン樹脂、ポリエチレン樹脂、ポリプロピレン樹脂、ハルニン・変性メラミン樹脂、クマロンインデン樹脂及び石油樹脂等の有機補強剤があり、特に好ましくは、粒子径が90nm以下、ジブチルフタレート(DBP)吸油量が70ml/100g以上のカーボンブラックで、例えば、FEF、FF、GPF、SAF、ISAF、SRF、HAF等が挙げられる。

[0044]

[0045]

[0046]

本発明のペーストレッド用ゴム組成物は、前記各成分を通常行われているパンパリー、オープンロール、ニーダー、二軸混練り機などを用いて混練りすることで得られる。 混練温度は、当該ビニル・シスポリブタジエンに含有される1,2ポリブタジエン結晶繊維の融点より高い温度で混すると、ビニル・シスポリブタジエン中の微細な短繊維が溶けて球状の粒子等に変形してしまうから好ましくない。

[0047]

本発明のゴム組成物には、必要に応じて、加硫剤、加硫助剤、老化防止剤、充填剤、ブロセスオイル、亜鉛華、ステアリン酸など、通常ゴム業界で用いられる配合剤を混練してもよい。

[0048]

[0049]

[0050]

- 老化防止剤としては、アミン・ケトン系、イミダゾール系、アミン系、フェリール系、 硫黄系及び燐系などが挙げられる。

[0051]

充填剤としては、炭酸カルシウム、塩基性炭酸マグネシウム、クレー、リサージュ、珪 薬土等の無機充填剤、再生ゴム、粉末ゴム等の有機充填剤が挙げられる。

[0052]

プロセスオイルは、アロマティック系、ナフテン系、パラフィン系のいずれを用いても よい。

[0053]

や北切り、一ヘドレッド用コム組以初は、ノリヘンエルが小でく、川嶋初が臥北然何は のため、従来公知のペーストレッド用ゴム組成物に代えて、乗用車、パス、トラック、飛 行機、ランフラットタイヤ等のタイヤ部材として他のタイヤ部材(キャップトレッド、サ イドウォール、サイドウォール補強層、ペーストレッド、カーカス、ベルト、ピード等) と組み合わせて使用することができる。

[0054]

以下、実施例及び比較例を示して、本発明について具体的に説明する。実施例及び比較 例において、ビニル・シスポリプタジエンゴムの素ゴムの物性、及び得られたベーストレ ッド用ゴム組成物の配合物の物性と加硫物の物性は以下のようにして測定した。

- <u>(1) 沸騰n-ヘキサン不溶分 (H. I.)</u>; 2 gのピニル・シスポリプタジエンゴムを 2 00mlのn-ヘキサンにて4時間ソックスレー抽出器によって沸騰抽出した抽出残部を 重量部で示した。
- (2) ムーニー粘度;ピニル・シスポリプタジエンゴム、及びピニル・シスポリプタジエ ンゴムの配合物をJIS K6300に準じて100℃にて測定した値である。
- (3)シスーポリプタジエンゴムのトルエン溶液粘度;シスーポリプタジエンの25℃に おける5重量%トルエン溶液の粘度を測定してセンチポイズ(cp)で示した。
- <u>(4) ダイ・スウェル</u>;加工性測定装置(モンサント社、MPT)を用いて配合物の押出 加工性の目安として100℃、100sec[—]1のせん断速度で押出時の配合物の断面積 とダイオリフィス断面積(但し、L/D=1.5mm/1.5mm)の比を測定して求め た。また比較例を100とし、指数を算出した。数値が小さい程押出し加工性が良好なこ
- とを示す。 (5) 引張弾性率;JIS K6251に従い、引張弾性率M300を測定した。また比 較例を100とし、指数を算出した。数値が大きい程引張応力が高いことを示す。
- (6) 低発熱性; JIS K6265に規定されている測定方法に準じて測定した。また 比較例を100とし、指数を算出した。数値が小さい程良好な物性であることを示す。

[0055]

(実施例)

(ピニル・シスポリプタジエンサンブル1の製造)

(A) ピニル・シスポリプタジエンの製造

窒素ガスで置換した内容1.5 Lの撹拌機つきステンレス製反応槽中に重合溶液1.0 L (ブタジエン; 31.5 w t %、2 - ブテン類; 28.8 w t %、シクロヘキサン; 3 9. 7 w t %) を入れ、水1. 7 m m o l 、ジエチルアルミニウムクロライド 2. 9 m m ol、二硫化炭素 0. 3 mm ol、シクロオクタジエン l 3. 0 mm ol、コパルトオク トエート 0. 0 0 5 mm o 1 を加え、4 0 ℃で2 0 分間撹拌し、1 ,4 シス重合を行った 。この時少量のシスポリプタジエン重合液を反応槽より取り出し、乾燥した後得られたシ スーポリブタジエンゴムのトルエン溶液粘度を測定したところ175であった。その後、 プタジエン150ml、水1.1mmol、トリエチルアルムニウムクロライド3.5m mol、コパルトオクトエート0.04mmolを加え、40℃で20分間撹拌し、1, 2シンジオ重合を行った。これに老化防止剤エタリール溶液を加えた。その後、未反応の ブタジエン及び2‐ブテン類を蒸発除去し、収量66gで、HI;40.5%のピニル・ シスポリプタジエンを得た。このうち58gのピニル・シスポリプタジエンをシクロヘキ サンに溶解させ、ピニル・シスポリプタジエンスラリーを作製した。

[0056]

(B) シスポリブタジエンの製造

窒素ガスで置換した内容1.5Lの撹拌機つきステンレス製反応槽中に、重合溶液1. OL (プタジエン; 31.5 w t %、2 - プテン類; 28.8 w t %、シクロヘキサン; 39.7wt%) を入れ、水1.7mmol、ジエチルアルミニウムクロライド2.9m 1を加え、60℃で20分間撹拌し、1,4シス重合を行った。これに老化防止剤エタノ ール溶液を加えて重合を停止した。その後、未反応のブタジエン及び2 - ブテン類を蒸発 エンを得た。この操作を2回実施し、合わせて162gのシスーポリブタジエンをシクロ ヘキサンに溶解させ、シスーポリプタジエンシクロヘキサン溶液を作製した。

[0057]

(A)+(B)混合物ピニル・シスーポリプタジエンゴムの製造 窒素ガスで置換した内容5.0Lの攪拌機つきステンレス製反応槽中に前述で述べたシ

スポリプタジエン162gが溶解したシスーポリプタジエンシクロヘキサン溶液を入れ、 そこに前述で述べたピニル・シスポリブタジエン58gを含むピニル・シスポリブタジエ ンシクロヘキサンスラリーを撹拌しなから添加した。スラリー添加後1時間撹拌した後、 105℃で60分間真空乾燥して、(A)+ (B)混合物ピニル・シスーポリプタジエン ゴム220gを得た。この重合体混合物は、ML;61.1、HI;11.9%であった

[0058]

(ピニル・シスポリブタジエンサンブル2の製造)

窒素ガスで置換した内容5 Lの撹拌機つきステンレス製反応槽中に、重合溶液3.5 L(プタジエン;31.5wt%、2-プテン類;28.8wt%、シクロヘキサン;39. 7 w t %) を入れ、水5. 3 mm o 1、ジエチルアルミニウムクロライド10. 5 mm o 1、二硫化炭素1.8mmol、シクロオクタジエン40.0mmol、コパルトオクト エート 0. 04 mm o 1を加え、40℃で20分間撹拌し、1,4シス重合を行った。そ の後、ブタジエン 5 6 0 m 1 、水4. 5 m m o 1 、トリエチルアルムニウムクロライド l 3 · 4 mm o 1 、コパルトオクトエート 0 · 0 4 mm o 1を加之、4 0℃で 2 0 分間撹拌 し、1,2シンジオ重合を行った。これに老化防止剤エタノール溶液を加えて重合を停止 した。その後、未反応のブタジエン及び2‐ブテン類を蒸発除去し、105℃で60分間 真空乾燥して、1,4シス-1,2ピニル重合体350g得た。このVCRは、ML;5 8. 0、HI; 11.8%であった。

[0059]

前記サンプル1とサンブル2の物性を表1に示した。

[0060] 【表1】

• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
	サンフル1	サンブル2
成分(A) シスポリブタジエンのトルエン溶液粘度 H. J. (%)	175 40.5	
成分(B) ムーニー粘度 トルエン溶液粘度	29 48.3	
全ポリマー シスポリブタジエンのトルエン溶液粘度 ムーニー粘度 H. J. (%)	- 61.1 11.9	49.9 58.8 11.8

[0061]

(実施例1~5) (比較例1~4)

前記サンプル1及びサンプル2を用い、表2に示す配合処方のうち、加硫促進剤、硫黄 を除く配合剤を1.7Lの試験用パンパリーミキサーを使用して混練し、サイドウォール 用ゴム組成物である混練物を得た。この際、最高混練温度を170~180℃に調節した 。次いで、この混練物を10インチロール上で加硫促進剤、硫黄を混練し、これをシート 状にロール出しした後、金型に入れて加硫し、加硫物を得た。加硫は150℃、30分で 行った。結果をまとめて表2に示す。

[0062]

実施例の組成物は、弾性率が大幅に改善されて、且つダイスウェルと発熱特性が高度にバ ランスしている。一方、比較例の組成物においては、カーポンプラックの配合量が多いと

[0063]

【表2】

	15 He 70(1)	実施例2	字体例3	宝炼例4	宇施例5	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
		失ができ	サンプル1	#1/7 11.1	サンフル1	サンプル2	サンフル1	サンプル1	サンフル1
ヒニル・シスポリプタジェン種類	サンプル1	707701	30	50	50	50	50	50	10
量(部数)	50_	70	70	50	50	50	50	50	90
NR(注1)	50	30	40	50	35	40	60	20	40
カーホ・ンプ・ラック N330	40	40	10	10	10	10	10	10	10
アロマティックオイル	10	10	5	5	5	5	5	5	5
酸化亜鉛	5	5		2	2	2	2	2	2
ステアリン酸	2	2	2			1-1-	1	1	1
老化防止剤(注2)	1_1_	<u> </u>	1 2	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	0.7
加硫促進剤(注3)	1.0	0.9	0.8	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	2.2
硫黄	1.5	1.7	2.0	1.5	1.0	1 1.0	1	1	
配合物物性 ダイ・スウェル指数	83	76	97	74	92	100	72	117	107
加硫物物性								1	
300%引張弾性率(指数)	137	149	106	147	120	100	157	80	82
発熱特性 (指数)	84	80	89	96	77	100	112	90	100

(注1) NR; RSS#1

- (注2)老化防止剤;アンテージAS(アミンとケトンの反応物)
- (注3) 加硫促進剤; ノクセラーC Z (Nーシクロヘキシルー2ーペンソチアゾールスルフェンアミド

自然白」女利官

【要約】

加硫物が低発熱性で、ダイスウェルの小さいペーストレッド用ゴム

【課題】 組成物を得ることを目的としている。

1,3-ブタジエンと炭化水素系有機溶剤を主成分としてなる混合 【解決手段】

物中の1,3-ブタジエンをシス-1,4重合し、引き続き得られた重合反応混合物中の 1,3-ブタジエンを1,2重合する工程から得られたピニル・シスーポリブタジエン、 および上記工程で得られたシスーポリブタジエンを溶液混合することを特徴とするピニル ・シスーポリプタジエンゴムとそれ以外のジエン系ゴムからなるゴム成分とゴム補強剤か

らなることを特徴とするベーストレッド用ゴム組成物に関する。 なし 【選択図】

山口県宇部市大字小串1978番地の96 宇部興産株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP2005/023377

International filing date: 20 December 2005 (20.12.2005)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2005-010691

Filing date: 18 January 2005 (18.01.2005)

Date of receipt at the International Bureau: 27 April 2006 (27.04.2006)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

